Selective amplification of target polynucleotide sequences.

Publication number: JP2501532 (T)
Publication date: 1990-05-31

Inventor(s): Applicant(s): Classification:

- international:

C12N15/09; C07H21/04; C12N15/69; C12P21/00; C12Q1/68; G01N33/53; C12N15/09; C07H21/00; C12N15/67; C12P21/00;

C12Q1/68; G01N33/63; (IPC1-7): C12N15/10; C12P21/00;

C12Q1/68

- European:

C12N15/69; C12Q1/68D8; C12Q1/68M; C12Q1/68M10D;

G01N33/53F

Application number: JP19880507108 19880729 Priority number(s): US19870080479 19870731

Abstract not available for JP 2501532 (T) Abstract of corresponding document: EP 0310229 (A1)

A method is provided for multiplying the number of copies of a target polynucleotide sequence comprising a series of primer hybridization, extending, and denaturing steps to provide an intermediate double-stranded DNA molecule containing a promoter sequence (through the use of a promoter-sequence-containing primer) incorporated upstream from the target sequence. The double-stranded DNA intermediate is then used to grow multiple RNA copies of the target sequence. The resulting RNA copies can be used as target sequences to produce further copies. Multiple cycles of this sort can thereby exponentially increase the number of target sequence copies.

F(G, 1) 7 P2 X2 F(G, 1) 7 P2 X2

Also published as:

more >>

JP2774121 (B2) EP0310229 (A1) EP0310229 (B1) WO8901050 (A1) PT88168 (B)

Data supplied from the esp@cenet database -- Worldwide

⑩ 特許出願公表

② 公表特許公報(A)

平2-501532

@公表 平成2年(1990)5月31日

®Int, Cl. 5

識別配号

庁内整理番号

審 査 讚 求 未請求 予備審查請求 未請求

部門(区分) 1(1)

C 12 N 15/10 C 12 Q 1/68

ZNA A

8717-4B

C 12 N 15/00

A *

(全 10 頁)

標的ポリヌクレオチド配列の選択的増幅 会発明の名称

> 額 昭63--507108 (2)) 特

願 昭63(1988)7月29日 66020 H

段翻訳文提出日 平1(1989)3月30日

囫園際公開番号 WO89/01050

@国際公開日 平1(1989)2月9日

@1987年7月31日@米国(US)@080,479 優先権主張

@祭 明 者 パーグ。ローレンス ジェーム

ズ

アメリカ合衆国, カリフオルニア 94404, フオスター シテイ

ザ ポード オブ トラステイ

ー, ペガサス レイン 648 アメリカ合衆団、カリフオルニア 94035、スタンフオード (番

ーズ オブ ザ リーランド スタンフォード ジユニア ユ

地なし), スタンフオード ユニパーシティ

ニパーシテイ

弁理士 青木 朗 外4名 19代 理 人 8)指定国 AU, DK, FI, JP, KR, NO

最終頁に続く

切出 顋 人

籍求の疑題

- 1. 反応媒体中で標的ポリヌクレオチド配列のコピー数を 増加せしめる方法であって、
- (1) 機的単額ポリヌクレオチド分子を複数のプライマー 配列とハイブリダイズせしめ、次に該プライマーを延長しそ して変材せしめ、ここで前記ブライマーの内の少なくとも1 つはプロモーター配列であり、こうして饗的配列の上波にブ ロモーター配列を有する二本鎖DNA中間体を生成せしめ; そして
- (2) 前記プロモーターに結合することができるRNAボ リメラーゼを用いて前記中間体から前記憶的配列の多数の RNAコピーを一増殖せしめる;
- ことを含んで成る方法。
- 2 (1) 約記RNAコピーをブライマー配列とハイブリ ダイズせしめ、延長しそして変性せしめることにより設RN Aコピーから前記憶的配列の上流にプロモーター配列を有す る二本線DNA中間体の第二の集合を調製し;そして
- (2)前記二本額DNA中間体の第二の集合から多数の RNAコピーを増殖せしめる;
- ことをさらに含んで成る、饋求項1に記載の方法。
- 3. 前記の延長が、前記反応媒体を逆転写酵素と接触せし めることを含んで成る、錆求項1に記載の方法。
- 4. 二本鎖種的分子のアンチーセンス鎖を、5′にプロモ ーター配列を有しそして該議的配列 5′ 側の標的センス鎖の

配列と同等の結合配列を有する第一アライマーとハイブリダ イズせしめ、前紀アンチーセンス鎬を緩測として用いて前紀 第一プライマーから第一相補護を延長せしめ、変性せしめる ことによって単領ポリヌクレオチド中間体の第一の集合を形 成し、鎮第一の集合を前記センス鎖中の前記標的配列の3 ′ 例に結合する第二プライマーとハイブリダイズせしめ、前記 第一相補鎖を鋳型として用いて前記第二プライマーから相構 館を延長することによって前紀二本館DNA中間体を得、そ して前記反応媒体を前記プロモーターと結合することができ るRNAボリメラーゼと接触せしめる、ことを含んで成る講 求項1に記載の方法。

5. (1)配列X1-P1-T-P2-X2 の機的分子に相補的な配列 X1′-P1′-T′-P2′-X2′の単鎖ポリヌクレオチド分子を配 列PR-Piの第一プライマーとハイブリグイズせしめることに より、

X1' -P1' - T' -P2' -X2'

を生成せしめ;

(2)相補鎖を延長することによって、

を生成せしめ、次に変性を行って単領ポリヌクレオチとの第 一の集合を形成せしめ:

(3) 前記ポリヌクレオチドの第一の集合を配列P2′の 第二プライマーとハイブリダイズせしめることにより、

22'

を体成せしめ:

(4) 相補鎖を延長することにより、

$$PR - P1 - T - P2 - X2$$
 $PR' - P1' - T' - P2'$

を生成せしめ;そして

(5) 二本鎖プロモーター領域、

PR

P P '

と結合することができるRNAポリメラーゼを用いて式R1* -T* -P2* を有するP1-T-P2 の多数のRNAコピーを増殖せ しめる:

ことを含んで成る、

(前記式中、

Tは、操的配列であり;

T'は、Tに対して相構的な配列であり;

PR-P]は、第一オリゴヌクレオチドブライマーであって、 ここでPRはプロモーター配列を含んで成り、そしてP1は 該第一プライマーの結合配列であり;

R1'は、P1に対して相補的な配列であり:

PR'は、PRに対して相補的な配列であり;

P2′は、第二オリゴヌクレオチドブライマーであり;

を生成せしめ;

(9)相補額を延長することにより、

を生成せしめ;

- (10) 段階(5)を反復し;そして
- (11) 場合によっては段階 (5)~(10)を反復する:

(ここで、段階(6)~(10)の各サイクルにおいて、各 PR-P1及び P 2' オリゴヌクレオチドプライマーは段階の先 行するサイクルからの対応するプライマーであるか又は対応 するブライマーとは異るプライマーである)

段階をさらに含んで成る、請求項5に記載の方法。

- 7. 前記憶的単鎖ポリヌクレオチド分子がRNAである、 請求項5に記載の方法。
- 8. 前記機的単鎖ポリヌクレオチド分子がDNAである、 請求項5に記載の方法。
- 9. 前記延長が、延長されるべき前記配列を逆転写酵繁と 接触せしめることを含んで成る、請求項5に記載の方法。
- 10. 前記RNAポリメラーゼがT7 RNAポリメラーゼである、 請求項5に記載の方法。
- 11. 前記プライマーが10~30ヌクレオチドの長さの結合配 列を含んで成る、請求項1に記載の方法。
- 12、前記複数のプライマーが 200末満の塩基対により分離 されている、請求項1に記載の方法。
 - 13. 前記プロモーター配列がプライマーの5′ 末端にあ

P 2 は、P 2′に対して相構的な機的ポリヌクレオチド中 の配列であり:

X1及びX2は、前記機的分子のP1-T-P2 配列の外側の配 列であり、そしてそれぞれ存在し又は存在せず;

X1'は、X1に対して相撲的な配列であり;

X2′は、X2に対して相補的な配列であり;そして

P1* -T* -P2* は、RNA分子であり、ここでP1* は、 Plと同等な配列であり、T*はTと同等な配列であり、そ してP2°はP2と同等な配列である)

請求項1に記数の方法。

6. (6) 次PI*-T*-P2*の前記多数のRNAコピーを 前記第二プライマーとハイブリダイズせしめることにより、

を生成せしめ;

(7) 相補鎖を延長して、

$$P1^{x} - T^{x} - P2^{x}$$
 $P1' - T' - P2'$

を生成せしめ、次に変性を行って単領ポリヌクレオチドの第 三の集合を形成せしめ;

(8) 前記雄鎖ポリヌクレオチドの第三の集合を前記第一 プライマーとハイブリダイズせしめることにより、

る護求項1に記載の方法。

- 14. 前配標的単類ポリヌクレオチド分子がDNAであり、 延長が逆転写酵素を用いて行われ、そして前記プライマーが 前紀中間体中に 150塩基対以下離れて存在する、請求項1に 記載の方法。
- 15. サンプル中の镣的ポリヌクレオチド配列を検出する方 法であって、

請求項1に従って該權的配列のコピー数を増加せしめ;そ

前記増加したコピーの存在を検出する: ことを含んで成る方法。

83 EE 85

機的ポリヌクレオチド配列の選択的増幅

発明の分野

本発明は、遺伝子自体の検出のため又は遺伝子を含有する 生物体の検出のために特定の遺伝子の存在を検出する診断別 定に関し、そして特に検出工程に先立って検出されるべき遺 伝子のコピー数を増加せしめる技法に向けられる。本発明は さらに、特定のポリヌクチオチド配列の多くのコピーを必要 とするあらゆる方法に関する。

発明の背景

サンブル中の分析対象、例えば細菌、ウイルス又は遺伝欠陥を示すものとしての特定のDNA又はRNA配列の存在の 该出に類る多数の診断測定が開発されている。幾つかの例に おいては、診断に使用できる遺伝子は、ハイブリグイゼーション、特異的抗体との反応、又は他の方法のいずれかにより 直接接出するのに十分な量で存在する。しかしながら、注目 の遺伝子が少量存在するか、又はサンブル中の類似の配列に より窓起されるバックグラウンドが十分に高い場合には、複 的にされる遺伝子の確実で鋭敏な検出が困難である。不明皎 な結果は診断試験において海足できるものではない。

この様な診断目的の感受性及び特異性を増加せしめるため の種々の方法が開発されている。有効ではあるがしかし長時

480万コピーを得るのに25サイクルが必要である。

このポリメラーゼ連額反応は非常に鋭敏で且つ有望な方法であるが、この技法に内在する幾つかの限界及び欠点が存在する。例えば、ポリメラーゼ連鎖反応の各サイクルは最も良くてもわずか 2 倍の増幅をもたらし、そしてそれ故に変質的な増幅を達成するために多数のサイクル(20~30)が必要である。さらに、各PCRサイクル中に生ずる高温変性が使用される酵素を不活性化し、そしてそれ故に高価な酵素の反復添加を必要とする。

従って、遺伝子増幅の速度を上昇せしめる技法(従って、より少い酵素及びより少いサイクル数で足りる)は、特定の 傾的核酸配列の検出を含むすべての診断法及び増加した数の 特異的に増幅されたポリヌクレオチド(RNA又はDNA) を必要とするあらゆる方法のために、非常に有利であろう。

阅達文献

PCR法は、Saiki等、"Bグロビンゲノム配列の酵素的 増幅及び継形赤血球黄血の制限部位分析"、Science (1985) 230:1350-1354; Saiki等、"酵素的に増幅されたB-グロビン及び BLA-DB α DNAの対立遺伝子特異的オリゴヌクレオチドブローブ"、Nature (1986) 324:163-166;並びにScharf等、"酵素的に増幅されたゲノム配列の直接クローニング及び配列分析"、Science (1986) 233:1076-1078、を含む多数の刊行物に記載されている。さらに、3件の米国特許出願、すなわち1985年3月28日出願の出願Nc716,975、

間を要する技法である細胞培養による裸的の増幅が長い間唯

一の確実な方法であった。他の技法は、概的と結合するであろうプローブに付加された鋭敏なレポーター基を用いて検出系の感度を上昇せしめる。鋭敏なレポーター基の例には放射性分子及び蛍光分子が含まれるであろう。プローブと連結された誘素、例えばパーオキシグーゼ又はアルカリ性ホスファターゼもまた蒸資発色物質に対するそれらの触媒作用を通して感受性を改良する。増加した感受性はまた、レポーター基の遺憾によっても得られる。この機な増幅はまたアビジンービオチン相互作用、核酸とのネットワーク形成、又はRNAレポーター基の直接的酸素的複製により達成されている。この後者の技法は約12分間に1,000,000コピーまでのRNAを生じさせる。他の技法は検出系で使用されるレポーター基ではなく機的核酸配列を増幅する。

優的核酸配列の増編のための1つの方法はポリメラーゼ達酸反応又はPCR技法として知られており、そして遺伝的欠陥を担当する遺伝子を検出するために開発されている。この方法は、機的DNAの変性、プライマーアニーリング及びDNAポリメラーゼによる延長の反復サイクルにおいて特異的オリゴヌクレオチドブライマーを使用する。1つのプライマーから生じた延長生成物が他のプライマーのための追加の機的配列として使用される。機的配列の増幅の程度は行われるサイクル数により制御され、そして理論的には簡単な式2。(n はサイクル数)により計算される。サイクル当りの平均効率が約65%~85%である場合、機的配列の30万~

1985年10月10日出願の出願M2791,308、及び1986年2月7日 出願の出願M828.144 に基く優先権を主張する、1986年12月 10日に公表されたヨーロッパ特許出願M20200362 A 2 (出願 M86302298-4)を参照のこと。

発明の概要

本発明は、機的鋳型からコピーを作る2つの方法を交互に 用いることによる僕的ポリヌクレオチド配列のコピー数を迅 速に増加せしめる (酵業的サイクルにより) 方法を提供する。 第一の一連の段階において、プロモーターを含んで成る中間 体二本額ポリスクレオチドが生産され、次に機的配列が生産 される。次に第二工程において、この二本額中間体を使用す ることにより、該二本額中間体のプロモーター領域に結合す るRNAポリメラーゼを用いて多数のRNAコピーを調製す る。次に、逆転写酵素を用いて二本類プロモーター含有中間 体の第二の(又はさらなる)集合を調製することにより、他 の増幅サイクルを開始するために各RNAコピーが護的配列 として使用され得る。従って本発明の方法は、サンブル中に 存在する標的ポリヌクレオチド配列のコピー数を、従来法よ り迅速にインビトロで増加せしめる方法を提供する。この方 法は、特定の具体的例において、トキソブラズマ・ゴンディ - (Toxoplasea gendii) についての診断測定に適用される。

図面の簡単な説明

本発明は、図園と共に以下に記載する具体的な説明により、

一層よく理解されるであろう。

図は、本発明の方法の異る段階において存在するポリヌク レオチドを示す模式図である。

具体的な態操の記載

本発明は、標的オリゴヌクレオチド配列のコピー数を増加 せしめる方法を提供し、そしてそれ故にサンブル中に少量存 在する特定のポリヌクレオチド配列を認識することを意図す る診断測定において特に有用である。これはまた、特定の配 列のポリヌクレオチドの迅速な生成により利益を受ける任意 の方法において有用である。

標的ポリスクレオチド配列はより大きな分子の部分であることができ、又は特定の配列が核酸全体を構成するようにはじめから個別分子として存在することもできる。 増幅されるべき機的細胞が最初に純粋な形で存在する必要はない。これは複雑な混合物の微小部分、例えば分析されるべき特定の生物学的サンブルのごくわずかな部分を構成する特定の微生物の核酸配列の部分であることができる。

ポリヌクレオチドを含育する出発反応複合物は所望により 1種類より多くの傾的配列を含育することができる。従って、 本発明の方法は、1種類の特定のポリヌクレオチド複的配列 を多量に生産するためのみではなく、同一又は異るポリヌク レオチド分子上に位置する1種類より多くの異る慣的配列を 同時に増幅せしめるためにも有用である。複数の複的配列が 存在する場合、本発明の必要な唯一の変更は、所望の複的配

又はその近傍の相補護中領域に相補的な結合配列から上流のプロモーター配列を含有するオリゴヌクレオチド配列にハイプリダイズする。このプライマー中の結合配列は、コピーされるべき特定の優的配列への5′又は復的配列の5′末端に存在する優的ポリヌクレオチド分子中の配列と変質的に同等である。このプライマーは、もとの優的領と同じ意味のDNA分子の、DNAポリメラーゼ(例えば逆転写酵素)を用いる合成を開始するために使用される。

次に、この新しく合成された段に第二のオリゴヌクレオチドがハイブリダイズする。この第二のオリゴヌクレオチドブラマーは種的分子の3′一末端に対応する領域に相構的である。ブライマー領域間のヌクレオチドの数は好ましくは 300未満、さらに好ましくは 200未満であり、しかし10より多く、さらに好ましく15より多い。第二プライマーが延長される場合、標的配列のコピー及び第一プライマーが生成する。従って、得られる生成物は、本発明の方法の第一の部分を構成する標的配列への5′のブロモーター領域を含有する。

次に、中間体プロモーター含有二本領ボリヌクレオチドは中間体中に形成されたプロモーター領域に結合することができるDNA体存性RNAボリメラーゼの誘型して使用される。このボリメラーゼ酵素は援的配列をコピーし、これによってプロモーターから下流の慢的配列の多数のRNAコピーを提供する。生産されるコピー数はプロモーター、使用されるRNAボリメラーゼ及び反応条件に依存し、しかし10コピーは容易に生産され、そして強力なプロモーター、活性RN

列のそれぞれのためにプライマー(後で検討する)を提供することである。

本発明の方法により任意の特定のポリヌクレオチド機的配列を増幅することができる。後記のように2つのオリゴヌクレオチドプライマーを選製することができるように十分に、配列の両末端における十分な数の核酸が知られることのみが必要である。配列の両端の塩基についての知識が多くなるに従って、優的配列に対するブライマーの特異性が高くなり、そしてそれ故にこの方法の効率が高くなる。増幅されるべき機的の一端又は両端の配列に関する情報が幾分不明較である場合は特に、本明細書において使用するプライマーなる語は複数のプライマーを意味することができると理解されよう。例えば、核酸配列が既知の簽白質配列から推定される場合、遺伝コードの縮重に基くすべての可能性あるコドンの変化を代表する配列を含有するプライマーの集合が各鎖について使用されるであろう。この集合の1つのブライマーは複的配列の末端と相同である。

この方法は、複的配列を含有しそしてさらに複的配列の上 流に位置するプロモーターを含有する二本様ポリヌクレオチ ド中間体を調製することにより開始する。この二本領中間体 は、短いオリゴヌクレオチドをプライマー配列として使用し そして核プライマーが結合するより長いポリヌクレオチド領 を鋳型として使用して核プライマーを延長することにより調 製される。相構的傾的領は単額状態(すでにこの形で存在し なければ)で得られ、そして相構領中の標的領域の5、末端

Aポリノラーゼ及び適当な反応条件を選択することにより100 コピー以上を生産することができる。

RNAコピーのそれぞれは、特定の優的の追加のコピーの 生産のための鋳型として使用することができる。上に使用し た第二オリゴヌクレオチドとの反応、相続的配列をもたらす プライマーの延長、第一プライマーとの反応及び生するハイ プリドの両方向への延長(第一プライマーは様的コピーの生 産のためのブライマーとして働き、そして相補鎖の3′一末 端はプロモーター領域のコピーが作られるようにプライマー として働く)が、RNAコピーを調製するための模型として 使用された上記の類似の二本鎖プロモーター含有中間体を生 産するであろう。次に、プロモーター依存性RNAボリメラ ーゼを用いるRNA-生産サイクルを反復することができる。 サイクル当りわずか10個のRNAコピーが生産されれば、 3サイクルが反応媒体中に存在する機的配列数の一千倍の増 加をもたらすであろう。鎖型当り 100コピーのRNAが生産 されれば、3サイクルにより 100万コピーの僕的配列が生産 されるであろう。

上配の方法は、複的質と核標的質に対する相補質とを含んで成る二本質ポリスクレオチド梗的か、又は最初の機的がRNAのごとき単額である場合には相補的類的質の存在を仮定している。様的が最初に単質RNA又はDNAであれば、相補領はオリゴヌクレオチドプライマーを用いて上記の方法と同様の方法で調製することができる。例えば、上記の第二オリゴヌクレオチドプライマーは檻的分子の3′一末端に対

応する領域に相補的である。この第二オリゴヌクレオチドプライマー、又は爆的配列への3'の異る領域に対して相補的な異るプライマーを用いて、方法の第一段降において使用される相補緩を調製することができる。他の変法は、機的領(その相補鎖ではなく)に対して相補的なオリゴヌクレオチドプライマーを用いて開始することである。次にプロモーター配列含有プライマーを、第一プライマーから延長される相補銀にハイブリダイズせしめる。

オリゴヌクレオチドプライマーは、増幅されるべき各特定 の配列の異る鎖に対して「実質的に」相補的であるように選 択される。このことは、プライマーがそれらの対応する額と ハイブリダイズするために十分に相撲的でなければならない ことを意味する。従って、ブライマーはそれが結合する罅型 の正確な配列を反映する必要はない。例えば、非相補的ヌク レオチド断片をプライマーの5' - 未端に付加し、ブライマ 一配列の残りの部分が鋳型鎖と相補的であるようにすること ができる。言うまでもなく、上記のように、1つのこのよう な非相補的ヌクレオチド断片は本発明に必要なプロモーター 配列であろう。しかしながら、プロモーター配列が存在しな い場合でも、他の非相補的ヌクレオチド断片を付加すること かできる。例えば、制限エンドヌクレアーゼ開製館位を提供 する配列を提供して、プラスミドへの挿入が容易な増幅され た緩的配列の鋼製を可能にすることができる。あるいは、ブ ライマー配列が増幅されるべき鎖 (又はその相補鎖)の配列 と十分に相構的であってそれとハイブリダイズしそして延長

段階のために二本額額的が作られる。ポリヌクレオチドの51

- 末端において、後の操作でコピーされないセグメントが X1として特定される。これに続き、後の段階で使用される プライマーの配列の一部を成す配列PIのセグメントが存在 する。コピーされるべき配列である探的配列Tが配列P1に 続く、異るプライマーと結合する配列P2がTの3′ - 末端 に存在する、P2の後に追加のヌクレオチドが存在すること があるが、しかしコピーされない。これらのヌクレオチドは 図中でX2と命名される。X1もX2も本発明の操作には必 要ではなく、そしてそれ故に場合によっては存在し、0から 数百又は数千のヌクレオチドにわたる。アポストロープ又は 「ブライム」 (') は反対鎖に存在する相補的配列を示す。 この単額機的分子はオリゴヌクレオチドブライマーの存在下 で変性され、そして次に第2行に示すようにオリゴヌクレオ チドと標的とのアニールを許容するように条件が変えられる。 図の第2行は第一オリゴヌクレオチドプライマーPR-Plを 示し、これは複合構造であるがその3′ - 末に配列P1を有 し変性された概的分子のP1'セグメントにハイブリダイズ する。このオリゴヌクレオチドプライマーの5′-部分PR は、その二本鎖構造においてRNAポリメラーゼのための機 能的プロモーターを含んで成る配列を含有する。配列PRは この発明に不都合な影響を与えない適加のヌクレオチドを含 有することができる。PR-P1プライマーは適当な酵素(DN

A褶的のためにはDNA依存性DNAポリメラーゼ、あるい

はRNA及び/又はDNA機的のためにはRNA依存性DN

生成物の合成のための誘型を形成するものであれば、ブライマーの結合配列に非相補的塩基を散在せしめることができる。例えば、特定の制限酵素開製部位を提供するために中程度の長さ(例えば約15スクレオチド)中で1個の単一ヌクレオチドを関換することができる。

所望により、両プライマーにプロモークー配列を含めることにより完全サイクルにより生産されるコピー数をさらに増加せしめることができる。

本発明の方法の操作は図及び以下の詳細な記載により容易に理解することができる。図及び以下の検討において示される視式的単議及び二本額ポリヌクレオチドのために慢準的命名法及び方向が用いられる。二本額ポリヌクレオチドの上額の左端は5′一末端であり、同じ額の左端が3′一末端である(矢じりにより示される)。相構鎖は世間の方向を有するから下額はその3′一末端が左にその5′一末端が右に示される。図乱を回避するため、二本額ポリヌク方をするから下額はその記列が文字及び符号により特定される本項に関連するものをを発していない。本方法の書の生成物のすべてが示れるのではなく、本発明に関連するもののみが示される。

図の第1行には、後の段階でこの分子に対して行われるであろう操作において定義される一連の領域を含む二本領援的ポリヌクレオチド分子が示される。前に検討したように、もとの機的が単鎖RNA(又はDNA)分子である場合最初の

A ボリメラーゼ)により延長され、図の第3行に示されるように鎖PR-P1-I-P2-X2 を与える。プロモーター領域の単鎖性は、図においてこの領域の2本の額間の接触の不存在により、そして明細書により次の様に示される:

特に自動装置を用いての迅速なハイブリダイゼーション(ア ニーリング)及び循環を許容するため、本発明のこのプライ マー(及び他のプライマー)は好ましくは比較的短かく、す なわち50個以下のヌクレオチドから成る。

図の第3行に示す二本額ポリヌクレオチドを変性した後、 第4行に示すようにアニーリング条件下で混合物に配列P2' の第二プライマーを添加する。配列P2'はすでに記載した 配列P2'と同一であり、そしてPR-P1-T-P2-X2 のP2セグ メントにそれ自体相構的である。

図の第5行目は示される鋳型上でブライマーを延長することにより得られる生成物を示す。この段階でのプロモーター 領域は今や二本額であり、そしてそれ故にDNA依存性RN Aポリメラーゼの結合のために使用することができる。この 明細書において、この二本額中間体は次の様に示される。

$$PR - R1 - T - P2 - X2$$

 $PR' - P1' - T' - P2'$

RNAポリメラーゼにより生産されるコピーが図の第6行 に示される。すべてプロモーター領域の下流に由来するコピ ーされたセグメントはP1*- T^* - $P2^*$ (RはRNAコピーであることを示す)で表わされる。このRNA分子は、P1-T-P2 と同一であるか、又はわずかに長いかもしくは短い。なぜなら、これはRNAポリメラーゼによりコピーされる最初のヌクレオチドに及びその後に配列PR-P1のすべてを含有するからである。最初の複的鎖が単領DNA 便的であれば、P1*- T^* - $P2^*$ はもとのDNA+RNAポリメラーゼによりコピーされるプロモーター含有セグメントPRの幾らかの部分又はーポリメラーゼによりコピーされない幾らかのヌクレオチドである。

RNAコピーが追加の増傷のために再循されるべき場合、プロモーター会有二本領DNA中間体の調製について前に及び P2 「又は同じプロモーターセグメントPRを使用する必要にないが、PRーPI及びP2 」はすでに入手可能であり、そして変更することなく使用することができる。他のプライマーを変更することなく使用することができる。他のプライマー配列が使用される場合、生ずるコピーは最初のコピーよりわずかに短いか又は長いであろうが、しかしもとのPI-T-P2 配列を競技すべきある特別の必要性又は要望なければ、前記のことは本発明に不都合な影響を与えない。P2 、ブライマーの設定は本発明に不都合な影響を与えない。P2 、ブライマーとの数初のアニーリング、及びこれに続くブライマーのとは本発明に示される生成物をもたらす。この中間体に延りで発行目に示す生成物をもたらす。この中間体は両方向に延長である。なぜなら、P1配列は鋳型として相補領を用いるプラ

材料にプロモーター配列が存在するであろうから、複的配列 の増加と共に特定のバックグラウンド配列の量の有意な増加 が見られる。この問題を回避するため、異るサイクルの間に 異るプライマー及び/又はプロモーターを用いてバックグラ ウンドの増幅を防止することができる。例えば、もとのプロ イマーの結合領域の近傍の又はそれとオーバーラップする領 的配列に属する異る結合領域 (P1 * 及び/又はP2 * *) を第二サイクルで用いることができる。その増幅が望ましく ない他のバックグラウンドポリスクレオチド配列との結合が 有在し得るが、同じバックグランド物質が増幅されないであ ろう。連続する対のプライマーは優的分子の相構領上に接近 して一緒に存在するであろうから、この発明の具体例に従え ば、逐次段階において使用されるブライマーはブライマーの 重ねセット (nested set) として記載することができる。第 二の(及び連続する)サイクルはまた、異るRNAポリメラ ーゼと結合する異るプロモーター領域(例えば、PR")を 用いることができる。溶液中に存留する第一のRNAポリメ ラーゼの分解、及びそれに続くPR*に結合する第二ポリメ ラーゼの導入はバックグラウンドコピーではなく懐的コピー を増加せしめるであろう。但し、バックグラウンドコピーの 追加の群が生ずるかも知れない。さらに、過剰に存在するか も知れない先行するサイクルからのブライマーを所望により 除去することができる。ブライマーを除去するための適当な 技法はそれらを攮的から区別する特徴、例えばサイズ、又は 僕的が二本鎖DNAとして又はRNAとして存在する場合に

イマーとして機能し、そして相補額は誘型として配列PRを 用いるプライマーとして機能するからである。

第1行目~第5行目により示される段階において使用されたのと同じブライマーがこの段階で使用されれば、生成物は第5行目に示されたものと類似しており、上鏡の範囲のみが換るであろう。RNAポリメラーゼにより下方鋳型質のみが使用されるから、このことはその後のRNA度合になんらの影響も与えないであろう。異るブライマー配列が使用されれば、生ずる鋳型鎖は使用されるブライマー配依存して長いか又は短いであろう。この段階で使用されるオリメラーゼのなは短いであろう。この段階で使用されるポリメラーゼのないである。生ずる材料はなめのプロモーターを示す配列を有するなら、生ずる材料はなお、さらなる増幅が可能であろう。従って、図中の第9行目のプロモーター含有二本質DNA中間体をDNA依存性RNAポリメラーゼと共に使用して多数のRNAコピーを再度生産することができる。

単鎖DNAとしてのブライマーの存在、に頼る。例えば、ゲルクロマトグラフィーは大きな優的から小さいブライマーを除去し、他方、特異的ヌークレアーゼ又は抗体は二本鎮優的からプライマーを除去するであろう。

選るプロモーターと共に重わ合わされたセットのプライマー又は異るプライマーを使用する例として、第一増幅サイクルにおいて所愛の優的配列が50の係数をもって増加すると仮定しよう。同時に、バックグラウンド配列へのプライマーの結合が生じ、バックグラウンド配列もまた50の係数をもって増加する。第二増幅サイクルが重ねプライマーを使用し、そして再び50倍増加し、他方、(最悪の場合でも)2つのバックグラウンド配列がそれぞれ50倍増加する。重ねプライマーの3サイクルの後、標的の増加係数は125,000であり、(最悪の場合でも)3つのバックグラウンド配列が50倍増加するであろう。

本発明の個々の段階はすべて常用のものであり、そして既知の試薬及び技法を用いて行うことができる。特に設計された試薬はプライマーPRーP1及びP2′である。しかしながら、これらのセグメントは全合成により、又は天然源からの所望の配列の単離により容易に得ることができる。配列P2(及び従ってその相補配列P2′)並びにP1が極的分子中で知られている場合、全合成が最も容易に行われる。プロモーター配列を有するDNAセグメントの全合成は容易に違成される。なぜなら、プロモーター配列自体は公表されているからである。複的分子の配列が未知の場合、標的分子を制限エン

勃表平2~501532(7)

ドスクレアーゼ又は他の方法により断片化し、そしてセグメントを本発明のために選択することができる。RNAポリメラーゼ及びその関連するプロモーター配列はこれらの成成は、T7パクテリオファージからのT7 RNAポリメラーゼがニュハイングランドバイオラブスから入手可能である。他のRNAポリメラーゼには、ニューイングランド・バイオラブスから入手可能なバクテリオファージSP6からのSP6、又はシグス・ケミカル社、セントルイス、ミズリーから入手可能なE.コリK-12株からのK-12が含まれる。対応することができる、又は配列が既知の場合には化学的に合成することができる。

本発明の方法において使用される他の生化学は薬にはプライマー配列を延長して二本領ポリヌクレオチドを形成することができる酵素が含まれる。この様な酵素には逆転写酵素及び他のDNAポリメラーゼが含まれる。特に好ましい酵素はライフサイエンス社(LifeScience Inc.)からのAMV逆転写酵素又はベセスダ・リサーチ・ラボラトリーズ(Bethesda Research Laboratories)、ファルマシア(Pharmacia)、U.S.バイオケミカルス(U.S. Biochemicals)、又はバイオラブス(Biolabs) からのポリノラーゼ I (Xienow)断片である。

本発明の個々の段階は容易に自動化することができる。反 応は、単一容器中で逐次減更を添加しそして必要に応じて条 件を変えることによって行うことができる。変性条件は一般 に上昇した温度、特に95℃から 100℃までの範囲の温度を

とができる。領域PI及びP2内のプローブ類的を選択することができるが、プライマー分子との結合又はそれによる妨害を回避するために領的遺伝子コピー(P1-T-P2又はP1*-T*-P2*)の分類が必要であろう。RNAが生産される段階において、ラベルされたリボシドトリホスフェート(例えば、放射能ラベル、ピオチン又はアビジンラベル)を使用することもできる。本発明により生じたポリヌクレオチド生成物の他の用途には、変異誘発、遺伝子提作及びクローニング、遺伝分析、治療(遺伝子療法及び化学療法の函者)、遊の合質の生産(インピトロ翻訳及び細胞への導入の函者)、並びに特定のポリヌクレオチド配列の多数コピーを有利に用いる他の任意の方法が含まれる。例えば、RNA制御分子を多量に生産することができる。

今、本発明を一般的に配載したが、本発明の限定を意図することなく例示の目的で与えられる以下の詳細な例に言及することにより一層よく理解されよう。

本発明の技法が、トキソプラズマ・ゴンディー(Toxoplasma gendii)のクローン化された遺伝子、具体的には遺伝子B1として同定される35倍反復抗原遺伝子を用いて評価された。示された遺伝子はT. ゴンディー (T. gendii) (R H 株) からのゲノムDNAの挿入部を含む組換DNAライブラリーから得られた。このライブラリーは発現ベクター Agt11中に構成され、そして免疫感作されたラピットからの抗血液を用いてスクリーニングされた。こうして同定された組換体がサブ

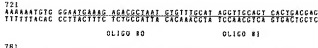
用いる。アニーリング及びブライマー延長はさらに低い温度、 典型的には35℃~50℃において起こる。示された高温に おいてはポリヌクレオチドと共に多くの蛋白質が変性するた め、必要に応じて追加の蛋白質を添加することができる。存 在する他の試棄は適切な明及びイオン条件において反応を 持するための緩衝液、並びに延長反応において使用されるべ き(検出可能なシグナルを提供するために最終的にラベルさ れるか又は修飾される)モノヌクレオチドトリホスフェート を含むことができる。

二本領ボリヌクレオチドを変性するために高温が使用される場合、試薬又は溶液を分離する必要はない。他の変性条件、例えば溶剤の使用は好ましくない。なぜなら、アニーリング条件に適む誇及びアニーリング条件に戻るときに付加された分離段階が必要だからである。しかしながら、多くの変性、アニーリング及び延長条件が知られており、そして所望により使用することができる。

腰的配列の多数のコピーを種々の方法で使用することができる。例えば、本発明の方法を、遺伝子操作法のプラスミド 又は他の標的に挿入するための遺伝子の多数コピーを調製するために使用することができる。 機的配列についての診断測 定において使用される場合、検出段器(プローブとのハイブ リダイゼーション、プローブ、抗体又はリガンド様的が配列 丁内にあり、すなわちプライマー又はプロモーター領域の部分を含まないのであれば、抗体又は特異的リガンドとの反応) を、反応媒体から増幅された機的を単離することなく行うこ

クローニングされそしてさらに特徴付けられた。これらの研究において使用された複的遺伝子は、T. ゴンディーのゲノム中でタンデムに多数回反復する22キロ塩基対(kb)の部分であることが見出された。この遺伝子の同定及び制限地図は公表されている(Boothroyd等、 "Antigen and Tubulin Genes of Toxoplasma Gondij. Moleculur Strategies of Paresitic Invasion, Ayabian" 等級、UCLA Syaposia Vol. 42, 237-250, Alan Liss, エューマーク、1987) 168の字

Peresitic Invesion, Ayabian"等線、UCLA Syaposia Vol. 42, 237-250, Alan Liss、ニューヨーク、1987)。 1 個の完全反復のヌクレオチド起列が決定されている(しかし公表されていない。)本研究に関連する起列の部分を下に再現する。使用される番号系はゲノム中の反復を規定するEcoR I 部位から数える。配列は二本額分子として示され、上額は左から右に5′-3′方向にある。オリゴヌクレオチドセグメントは同じ意味の額、そしてそれ故に同じ配列に下線が付されている。



TRI
CYCCCCCCG CTGGGGAAAA GTGAAAFTCA IGAGTATCYG IGCAACTITG GTGTATICGG
GAGGGGAGAC GACCGCTTTI CACTTTAAGT ACTCATAGAC ACGTYGAA<u>AC CACATAAGC</u>

841
AGATIGGTOG CCTGGAATCG ATAGTTGACC ACGARCGCTT TAAAGAACAG GAGAAGAAGA
ICTAACCAGC GGACGTTAGC TATCAA<u>CTGG TGGTTGGGAA ATTTCT</u>TGTC CTCTTCTTCT
OLIGO #3

遺伝子増殖の最終目的は診断測定における本方法の潜在的 使用のためであったから、複的遺伝子は、それが診断のため の様的遺伝子の必要な残りの基準に合うか否かを見るために 試験された。これらは、複的遺伝子が寄生体のほとんど又は すべての株に存在し、他の感染体(特に診断において困乱を 生じさせるもの)のゲノム中に存在せず、そして宿主のゲノ ム中に検出されないことである。予備的研究が示すところに よれば、この遺伝子は試験された来生体のすべての株に存在 し、そしてヒト宿主のゲノムを含む試験された他の生物体の ゲノムとの交差反応性は存在しない。

ゴ#1及び#2を用いて増幅されたDNAは 117bpであり、 オリゴヌクレオチドに対する相同性を含む複的の 9 7 bpより も 2 0 bp大である(そして同様に、#1及び#3を用いれば 生成物は 151bp~131bp +20bpである)。

これらの追加された配列はT7 RNAポリメラーゼのための効率的にプロモーターとして機能した。インピトロT7 転写反応はT7 RNA供給者の指示に従って行われた。DNA鋳型(プロモーター領域を含有する)は上記の反応からさらに処理することなく直接得た。インピトロで生成したT7 RNA転写物のオートラジオグラムは、それらがDNA鋳型よりも17スクレオチド短いことを確認した。言い換えれば、151塩差対の二本額DNA中間対生成物は134nt RNA、すなわち極的配列からの131nt 及びT7プロモーター配列からの3nt(GGG)を与えた。RNA転写物に〔3**P)ーUTPを導入することにより、臭化エチジウム染色に比べて、増幅された生成物の検出感度の約300倍の増加が得られた。

本発明の測定は特に、高い非活性、低いRNA収量を与えるように設計され、そしてそれ故にT7転写から生じた極的配列の最大モル増加を示さない。しかしながら、高収量条件のもとでは、T7 RNAポリメラーゼはDNA鋳型分子当り50~100 RNA分子を生産することが知られている(Davanloo等、 "Cloning and expression of gine for the bacteriophage T7 RNA ポリメラーゼ"、 Pro. Natl. Acad. Sci. USA(1984) B1: 2035-2039)。

この方法は、図に示しそして上に記載したT7RT増幅の扱つ

ないであろうプローブ)のクローニング及び作製を促進するために便利な制限部位を挟むようにブライマーを選択した。この「内部」増幅されたDNAは一般的記載及び請求の範囲中のセクションTと同等である。

17 RNAポリメラーゼプロモーターを含む二本領断片の生成のために使用される反応条件はすでに記載されているもの (Saiki 等、Nature (1986), 324:163-166) と類似した。 反応媒体は 100 mt 容量中に 10 mt Tris (pH 7.5)、 10 mt MgC & x、 1.5 mt dNTP、 1.5 mt リゴヌクレオチドプライマー、及び実験に応じて積々の量の機的含有 DNA (0.15 pg ~ 1.0 m) を含有した。各サイクルは 90 でにおける 2 分間の変性 (変性が 10分間起こる第一サイクルを除く)、ドライアイス上での 5 秒間の迅速冷却、回転 (チェーブの上部での最繁を除去するため)、 35 でにて 2 分間のブライマーのアニーリング、 E. コリ (E. coli)ポリメラーゼ 1 のX1 enow断片 2 ユニットの添加、及び 35 でにて 2 分間の延長から成る。

本発明の方法はまた、 腰的遺伝子特異的オリゴスクレオチドの1つ (上に特定したオリゴ#1)の5'ー末端にバクテリオファージT7のRNAポリメラーゼのためのプロモーターを含有せしめることにより行われた。T7プロモーター配列はTAATACGACTCACTATAGGCである。これらの追加の20ヌクレオチドを最初の段階の増幅された二本鎖DNA生成物に導入することにより、この配列を欠くオリゴヌクレオチドが使用された場合より20bp大きい生成物を得た。例えば、オリ

かのサイクルを用いて行われた。この方法をここでは便宜上 T7RT法と称する。この方法は従来技術のPCR法に比べて幾 つかの利点を有する。第一に、増幅されるべき機的配列は RNA又はDNAのいずれでもよく、このことは、選択され た遺伝子が高度に発現される場合に重要である。なぜなら、 AMV逆転写酵業はRNA又は単鎖DNAを誘型として使用 することができるからである。これはまた、レトロウィルス の検出の場合のように機的配列がRNAのみである増幅のた めに育意義である。第二に、両配列を含む各全サイクルから の増幅はPCR技法よりも高く(T7RTについてはサイクル当 り 100までであり、これに対してPCR技法についてはサイ クル当り最大2である)、サイクル数の減少(T7RTでは3サ イクルで10.4倍増幅、これに対してRCRについては少な くとも20~25)及び酵素のより少い量の対応する使用が可能 となる。第三に、蛋白質への翻訳、化学的不安定性のごとく RNAがDNAより好ましい任意の方法のために、多量の RNAが生産され得る。

T7RT法の最初の研究は前のセクションに記載したのと同じオリゴヌクレオチド及び援的配列を使用した。図に示すように、各サイクルのために2種類の酵素、すなわちAMV逆転写酵素及びT7 RNAポリメラーゼが逐次使用される。変性、アニーリング及び延長の反復される段階はサンプル温度の変化(変性のためには90~100℃、アニーリングのためには37~41℃)、並びに増幅されるべき核酸、適当な援衝液(酵素の供給者により示された)、NTP及びdNTP、モル過剰のオリ

特表平2-501532(9)

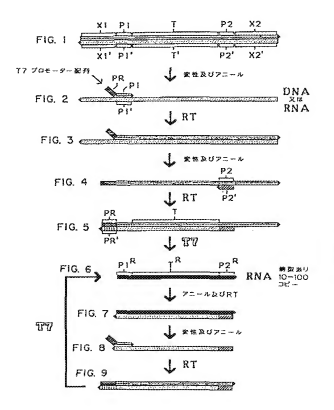
ゴヌクレオチドプライマー並びにRNアーゼ阻害剤を含有す るサンプルへの酵素の添加により実現される。

第一の実験において、プロモーター配列(上紀のごとき) を含有するように最初に合成された遺伝子筋片を使用して 17RT法の実施可能性を証明した。まず、蒸賀DNAを17 RNA ポリメラーゼにより転写した。これは 134ntのRNA生成物 を生ずると予想された。次に、この材料を、放射能機職され たdNIPの存在下でAMV逆転写酵素を用いて、前記のように そして図に示すようにして二本額DNAにもどした。予想さ れ (そして得られた) キたるDNA牛成物は 134mlであり、 インブット遺伝子断片の連続する存在のため 151mtの少量の 材料が存在した。TTポリメラーゼを省略したほか、対照サ ンプルを同様に処理した。この逆転写酵素段階につづき、

AMVRTによる直接増幅の第二サイクルを各サンブルに対して 行った。これは、プライマーとしてオリゴガー(これはその 5′末端にT7プロモーターの追加の17ヌクレオチドを有 する)を用いての 134nt生成物の合成により 15int生成物の 実質的な量の合成をもたらした。調節された反応の 151mt生 成物に比べて 134nt物質は約10倍多かった(1回の1787サ イクルの後) から、T7増額は、PCR法のみの約4.5サイ クルにより得られるそれに相当した。この増幅はT7RT法を最 適化することなく達成されたから、PCR法に対する効率及 びコストの一層大きな改良が期待される。

この明細器に記載したすべての公開及び特許出題は、この 発明が属する分野における当業者のレベルを示すものである。 この明細書のすべての公表及び特許出題は、各個々の公開又 は特許出願が引用により組み込まれるべき旨が示されている のと同じ程度に引用によりこの明知器に組み込まれる。

今やこの発明は十分に記載されており、添付された請求の 範囲の本質又は範囲を逸脱することなく多くの変更を行うこ とができることは当業者に明らかであろう。



PCT/U588/02601 INT CL (4) C120 1/68 U.S. CL: 435/6 935/6, 803, 91 536/27; 935/78 436/501,63 Computer Searches: APS; Enemical Abstracts; BIOSIS. Derwent (WPI, WPIL, Biotechnology) US, A. 4,683,202 (MULLIS) 28 July 1987 wer column 13, lines 27-41. 1-15 US, A. 4,683,195 (MULLIS ET AL.) 28 July 1987, ase column 16, lines 58-68; column 17, lines 1-4 and 15-63. Biochemistry, Volume 24, issued DS October 1985 (Meshington, D.C.) U.S.A.), Axelrod, V.D. et al. "Transcription from Sectariophage T7 and SPS RNA Polymerass Promoters in the Presence of 1'-Deoxyribonuclaceide 5'-Triphosphate Chain Terminatore", eas shetrect page 5716. 1-15 fifter incomment purpleshing after the externational fixing acce for artisting tools and out on conflict with the opplication but \$170 for Underfaland the principals or language couperfying like 17 October 1988 0 1 DEC 1988 MODEL Suntaine & Mangrup JEREN A VAN O

-- 9 ---

YSA/US PET-200511 000 第1頁の続き

®Int. CL ³ 識別記号 庁內整理番号 // C 12 P 21/00 C 8214-4B

②発 明 者 プレティー, フィリップ ジャ アメリカ合衆園, カリフォルニア 94025, メンロ バーク, サン

ーク マテオ ドライブ 100

②発 明 者 ブースロイド, ジョン チャー アメリカ合衆国, カリフオルニア 94306, パロ アルト, ルーズ

ルズ ベルト サークル 42